

#### HEAT DEVELOPABLE PHOTOSENSITIVE MATERIAL

Patent number:

JP2236542

**Publication date:** 

1990-09-19

Inventor:

YOKOGAWA TAKUYA

Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

**Classification:** 

- international:

G03C1/08; G03C1/498; G03C8/40

- european:

Application number:

JP19890058079 19890310

Priority number(s):

JP19890058079 19890310

Report a data error here

### Abstract of JP2236542

PURPOSE:To prevent thermal fogging by incorporating a part contg. polyvalent metal ions at a specific ratio or above into a photosensitive silver halide at >=10% weight of the silver halide. CONSTITUTION:The Frenkel balance in silver halide particles collapses and the concn. of interlattice silver ions lower when a large amt. of the polyvalent metal ions are doped. On the other hand, the silver ion vacancy concn. having the equil. relation with the interlattice silver ions increases. The salt of the polyvalent metal ions is required to be made present during the particle formation of the silver halide in order to dope a large amt. of the polyvalent metal ions. The part where the silver ion vacancy governs, namely, the part where the polyvalent metal ions are doped at >=1X10<-4>mol/molAg is required to be >=10% of the weight of the total silver halide even if any structure is assumed. The heat developable photosensitive material which prevents the thermal fogging is obtd. in this way without hindering the development.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@公開 平成2年(1990)9月19日

# ⊕ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-236452

⑩Int、CI、\*\*\*\*\* 歳別記号 庁内整理番号 G 01 N 33/53 L 7906-2G V 7906-2G 33/577 B 7906-2G 12 N 5/20 15/06 C 12 P 21/08 (C 12 P 21/08 C 12 R 1:91)

8515-4B C 12 8717-4B

C 12 N 5/00 15/00 ВС

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全8頁)

❷発明の名称

活性化ヒトプロテインCとヒトプロテインCインヒピターの複合体 の測定方法および測定試薬

②特 顧 平1-58123

❷出 願 平1(1989)3月10日

**2**9発 明 者 鈴 木 宏 治 三重県津市上浜町 6 - 4 - 35

の出 顋 人 エーザイ株式会社

東京都文京区小石川 4 丁目 6 番10号

四代 理 人 弁理士 古谷 警

### 明 細

### 1. 発明の名称

活性化ヒトプロティンCとヒトプロティン Cィンヒピターの複合体の概定方法および 別定試集

#### 2. 特許請求の範囲

- 1. 活性化ヒトプロテインCとヒトプロテインCインヒビターの複合体を二流体サンドイッチ法を利用する酵素免疫測定法によって測定するにあたり、当該測定に係わる価相化用流体として抗ヒトプロティンCインヒビターモノクローナル抗体を使用し、酵素機関抗体用として抗ヒトプロティンCモノクローナル抗体を使用することを特徴とする測定方法。
- 2. 插性化ヒトプロティンCとヒトプロティン Cィンヒピターの複合体を二統体サンドイッ チ法を利用する酵素免疫例定法によって測定 する試異において、当該測定に保わる固相化 用技体として抗ヒトプロティンCィンヒピタ ーモノクローナル抗体が含まれ、酵素撮像技

体用として抗ヒトプロテインCモノクローナ ル抗体が含まれることを特徴とする選定試験。

- 湖定試報が播越性血管内積固症検群の診断 試現である請求項2記載の測定試現。
- 3. 発明の詳細な説明

#### 〔虚業上の利用分野〕

本発明は括性化ヒトプロテインCとヒトプロティンCインヒビターの複合体(以下 APC-PCI Complex または CICと略記する)の測定方法および測定試棄に関する。さらに詳しくは、APC-PCI Complex (CIC) を二抗体サンドイッチ法を利用する解素免疫測定法によって測定する測定方法および測定試案に関する。

# [従来の技術及び発明が解決しようとする課題]

ヒトプロティンC(以下PCと略記する)はビタミンK依存性血機蛋白質の一つで、複合量23 %の二本額から成る分子量約62000 の蛋白質であり、血液凝固の生理的動物因子として、非常に重要な役割を果たしている。PCは循環血液中では速常、不括性型の前駆酵素として存在する。

# 特開平2-236452 (2)

なんらかの原因により凝固系が作動しトロンビ ンが生成されると、トロンピンは遠やかに血管 内皮細胞衰層に存在するトロンボモジェリンと 紡合し、トロンピンートロンポモジュリン復合 体を形成する。PCは、このトロンピンートロン ポモジェリン複合体により活性化され、活性化 ヒトプロティンC(以下APC と略記する)とな る。APC は凝固反応の被酵素である活性化類切 因子と活性化第V因子を分解し凝固反応を制御

血液中にはAPC に対するインヒビターとして プロティンCィンヒピター (以下PCI と略記す る) が存在する。PC! は分子量57000 の一本額 被蛋白質で、APC と等モルのアシル結合による 複合体を形成し、APC を阻害する。

ヒトの血中PCの測定法には、生物活性測定法 と免疫学的測定法とが報告されている。また、 PCI についても生物活性測定法と免疫学的測定 法とが確立されている。しかし、APC-PCI Complex (C1C)の測定については未だ有用かつ実用

的な方法ならびに試棄が提供されていない。な お、PCおよびPCIの複製および測定法について 参考のために下記文献1)~3)を列挙する。

- j) Suzuki K. Nishioka J. Bashinoto S., Protein & Inhibitor, Purification from Human Plasma and Characterization. J. Biol, Chem., 1983:258:163
- 2) Suzuki R. Stenflo J. Dahlback B. Teodorason B., Inactivation of Busan Consulation Foctor V by Activated Protein C. J. Biol. Chem., 1983;258:1918
- 3) 鈴木 宏治, プロティンC.

臨床検査、1984:28:25

さて、播種性血管内凝固症機器(Disseminated intravescular coagulation: DICと略す)とは、 全身の主として細小血管内に血栓が多発し、止 血障害、血栓による皆應器障害・ショック・末 梢循環不全を呈する前腹である。DIC 発症の基

礎変患としては、悪性腫瘍が45.2%と最も多く、 次いで感染症、白血病、肝疾患の順となってお り、これらの疾患において早期にDIC を発見し、 早期に治療することがDIC に対する最善の対策 である.

現在、DIC のスクリーニング方法としては、 血小板敷、プロトロンピン時間、血漿フィブリ ノゲン、血槽FDP(フィブリンーフィブリノゲン 分解物)が護定されている。その他補助診断と して、血漿アンチトロンビン貝、血漿α1・ブラ . 可能とすることも知るに至り、本発明を完成し スミンインヒビターが測定されている。また、 DIC においては、PCおよびPCI が正常人に比較 して低下している。

しかしながら、これらのスクリーニング方法 により早期にDIC を砂断することは困難であり、 より早期に砂断を可能とする臨床検査方法が求 められていた。

## (課題を解決するための手段)

かかる実情に鑑み本発明者は、APC-PCI Complex (CIC)を簡便に測定することができ、とり

わけ臨床検査の場において多数の検体を同時に 処理することのできる実用的な方法を求めて検 財を行った。その結果、抗ヒトプロテインCモ ノクローナル抗体(以下抗PC抗体と略記する) および抗とトプロティンCインヒピターモノク ローナル抗体 (以下抗PCI 抗体と略配する)を 使用する二抗体サンドイッチ酵素免疫測定法を 実施することにより課題が解決されることを見 出し、また、本発明拡張は、DIC の早期始断を

即ち、本発明は、APC-PC! Complex (CIC) を 二抗体サンドイッチ法を利用する酵素免疫測定 法によって規定するにあたり、当該測定に係わ る固相化用抗体として抗PCI 抗体を使用し、酵 素標準抗体用として抗PC抗体を使用することを 特徴とする例定方法、及びAPC-PCI Complex(CIC) を二抗体サンドイッチ法を利用する酵素免疫測 定法によって演定する試薬において、当該測定 に保わる固相化用抗体として抗PCI 抗体が含ま

特用平2-236452 (3)

れ、酵業複数抗体用として抗PC抗体が含まれることを特徴とする機定は深を提供するものである。

以下に本発明を詳細に説明する。

APC-PCI Complex (CIC) を二抗体サンドイッチ酵素免疫測定法で測定するためには、APC と反応する抗APC 抗体と、PCI と反応する抗PCI 抗体が必要である。APC とPCは共選抗原性を持つので抗PC抗体の使用が可能である。

本発明に係わる抗PC抗体は例えば次のように 製造されるが、市販の抗PC抗体を使用すること もできる。

まずPCを用意する。このためにはヒト血漿に パリウム塩を加えて沈瀬後、エチレンジアミン 四酢酸塩 (BDTA) 溶出し、DEAE-Sephecel、 Heparin-Sepherose により特製する。特製方法 は前記文献2)に詳細に述べられている。

用意したPC 50 ppを阿容量のフロイント完全 アジュバントと共にBALB/cマウスの取腔内に投 与し、さらに15ppを2週間後に尾詐欺内へ投与 し、3日後に厚護細胞を採取し、Köhler and Hilisteinの方法(下記文献も)参照)によりミ エローマ細胞株P3U1と細胞融合し、限昇特択法 により3回クローニングを行い、抗PC抗体産生 セルラインとして確立される。

本発明に係わるモノクローナル抗PC! 抗体は 次のように製造される。

まずPCI を用意する。このためにはヒト血漿にパリウム塩を加え、PCなどのビタミンK依存性蛋白質を除き、その上滑にPBG-6000を加え、その体験を集め、熔出し、DEAE-Sepharose、硫酸アンモニウム分響、Bextran Sulfate-Agarose Chromatography、Ultrogel AcA44、DBAE-Sephacel Chromatographyにより精製する。精製方法は前記文献1)に評価に述べられている。

用意したPCI 50mを関容量のフロイント完全 アジュバントと共にBALB/cマウスの腹腔内に投 与し、さらに15mgを2週間後に尾静脈内へ投与 し、3日後に膵臓細胞を採取し、Köhler and が11ateinの方法(下記文献4)参照)により3

エローマ細胞株PSUIと細胞融合し、原界希釈法 により3回クローニングを行い、抗PCI 抗体患 生セルラインとして確立される。

4) Köhler G. Hilstela C.,

Deviation of specific antibody-producing culture and tumor lines by cell fusion, Bur. J. Immenol., 1976;6:511

次に本発明における二抗体サンドイッチ法を利用するAPI-PCI Complex (CIC) の酵素免疫機 定法は次のように実施される。

満定系全体の構成要素は固相、固相コート用の抗PCI 抗体(第一抗体)、標準抗原、裸菌用抗PC抗体(第二抗体)、酵素および基質である。固相としては、例えばエンザイムイムノアッセイ用マイクロタイタープレートのウェルるのはポリスチレン等のプラスチックピーズを用いればよい。例定に先立ち抗PCI モノクローナル抗体を炭酸緩衝波に冷解し、4 でで一夜放置すれば固相支面はコートされる。しかし、モノクローナル抗体によってコートされていない复面

部分もあるので、この部分に対しては牛血消アルブミンをリン酸緩衝液に溶解してウエルに加え、二時間室道に放置して牛血液アルブミンによってコートする。

酵素機扱抗PC抗体(抗PC抗体は『抗ヒトプロティンC』としてバイオスコット社ーコスモ・バイオ株式会社販売より入手することもではまかり、のように製造すれば良い。酵素とししてはデルカリホスファターゼ、グルコースオキシダーゼ、グルコースオキシグーゼ、グルカリホスファターゼ、カーガラクトシウーゼ、マルオキシグーできる。関定に先立ち、酵素を抗PC抗体にグルクールが合せしめている。ないでは、本発明のは、例えば下記文は、の対策の一方法は、例えば下記文献5)のマレイをとし、体調すれば良い。

5) Yoshitake S, Imagawa M. Ishikawa E. at al., Mild and Efficient Conjugation of Rabbit Fab' and Horseradiah Peroxidase Using a Haleiside Compound and Its Use for Ensyme Immunosasay,

#### J. Biochem., 1982:92:1413

基質は選択した酵素に応じて適宜使用すれば 良い。例えば酵素としてアルカリフォスファタ ーゼを選択した場合においてpーニトロフェニ ルフォスフェートを、またペルオキンダーゼを 選択した場合においては o ーフェニレンジアミ ン、あるいはABTS (2.2'ーアジノービス (3'ー エチルベンゾチアゾリンスルホン酸) ) を発色 剤として使用し、過酸化水素を基質として使用 すれば良い。

関定は二抗体サンドイッチ法を利用する酵素免疫調定法における手順に従って行う。測定に先立って血情、血熱等の検体の前処理としてベリウム塩を凝加する。悉加後 I 時間撹拌し速心分離して比減を得る。この操作により r ーカルボキシグルタミン酸を有するPC、APC、APC-PCI Complex (CIC) はバリウム塩と結合して沈戦し、検体中の大部分の未反応のPCI は上清に張り、

原、耐処理制、抗原希釈板、反応消表、基實、 基實物解板、反応停止液等がセット中に基付されることは自由であり、これらは本発明を限定 するものではない。

後記実験例によって示されるごとく、本発明 別定試製によってDIC の早期診断が可能であり、 本発明測定試製はDIC の診断試製として使用す ることができる。

本発明の効果は次のごとく要約される。

まず本発明は従来測定が不可能であったAPC-PCI Complex (CIC) を、二抗体サンドイッチ法 を利用する酵素免疫測定法により測定するもの であり、操作が単純簡明であり、臨床検査の場 に対して実用性が高い。また、DIC ないし深部 静脈血栓の早期診断を可能とする。

#### (実施別)

以下に記載する実施例をもって本発明を更に 具体的に説明する。

#### 実施例1

1) 新鮮血漿 4 & に塩酸ペンザミジン (10mH)、

APC-PCI Complex (CIC) と分離される。この操作を行わない場合には、大部分の未反応のPCI が固相の抗PCI 抗体と反応するためにAPC-PCI Complex (CIC) の測定は不可能である。沈遠に EDTA合有トリス級衝液を加えて溶解し液体とする。液体の測定は後記実施例に示されるごとく 抗PCI 抗体をコートした固相に液体を加えてインキュベートする。固相を洗浄後、酵素組織抗PC抗体を加えて再びインキュベートする。反応を停止せしめてから、基質の分解量を分光光度計を用いて測定する。

次に、本発明の制定試取は本発明の制定方法の実施に直接使用する試取であり、測定方法におけると同一の目的を達成するものである。従って本発明測定試棄の具体的直接を示せば次のごとくなる。

即ち、本発明拠定は取は固相化抗PCI 抗体、 酵素機能抗PC抗体を必須の構成要素として含み、 また側定の実施の便益のために適当なる機能抗

フルオロリン酸ジィソプロピル(DFP)(lat)、 フッ化フェニルメチルスルホニル(PHSF)(laH) およびダイズトリアシンインヒピター (SOmg /2)を加え、1M BaCls を320 ■濱下した。 以下の複製操作は、すべて4℃で行った。1 時間攪拌後、5000回転で30分間違心し、上清 を採取し団形PEG-5000を60g/2加えた。1時 間捜押後、5000回転で15分間遠心し、比較を 廃棄した。更に上榜に固形PEG-6000を80g/4 加え、1時間撹拌後、5000選転で30分間達心 し沈瀬を採取した。沈梁に0.05% トリスー塩 酸緩衡板pH7.5(0.1H\_NB.C)、塩酸ペンザミジ ン (10mM) 、DFP(1mM)、PMSF(1mM))を500 md 加えて熔解した。溶解に使用した緩衝液と同 一の緩衝液で平衡化したDEAE-Sepherosa CL-88カラムにかけ、素通り避分を採取した。採 取液に硫酸アンモニウム粉末を加えて50%盤 和とし、1時間批拌後、8000回転で15分間達 心し、上清を採取した。更に破験アンモニウ ム粉末を加えて70%館和とし、1時間撹拌後、

### 特開平2-236452(5)

8000回転で30分間速心し、沈毅を採取した。 沈豫に0.05M トリスー塩酸漿衝板pH7.0 (0.1 M PaC1、塩酸ベンザミジン (1eM)、DPP (0.1 mH)、PMSP(0.1mH))を加えて冷解し、間一級 衝板に対して透析した。Demtran Sulfate - Aserose カラムにかけ、PCI 西分に硫酸アンモニウム粉末を加えて80%飽和とした。10000回転で15分間速心し沈殺を採取し、溶解可能な最小液量の0.05M トリスー塩酸銀衝液pB7.5 (0.15M NaC1)に溶解した後、AcA-44 Ø) trogelカラムにかけ、PCI 画分を集め0.05M トリスー塩酸銀街液pH9.0に透析した。透析後、DBAB - Sephacel にかけ、精製PCI を得た。その最終面収率は9%であった。

2) 精製したPC1 50mを同容量のフロイント完全アジュバントと共にBALB/cマウス(メス、8週齢)の腹腔内に投与し、更に15mを2週間後に尾肺原内へ投与し、3日後に陣職細胞を損出し、ミエローマ細監体PSUIと細胞融合した。細胞融合はポリエチレングリコール4000

- を用いてKöhler and Nilsteln の方法(文献 4))で行った。次に96ウエルマイクロプレートを用いて限界特別法によりPCI と反応するハイプリドーマを3回クローニングし、抗PCI 抗体度生セルラインとして確立した。セルラインの保存培地としては牛胎児血清を10%に含むBPN11640培地を使用した。セルラインよりモノクローナル抗PCI 抗体を常法により得た。
- 3) ほられた抗PCI 抗体を0.1H炭酸緩衝液pB9.3 で3mg/miに指款し、96ウエルマイクロプレートに1ウエルにつき 100mgで注入し、4でで一夜放置した。0.05M トリスー塩酸緩衝液pB7.5 (0.2M MaCI、0.5 %牛血液アルブミン、0.05%THEER-20、0.05mM BDTA、0.02%チメロサル)で三回洗浄後、5 %牛血液アルブミン(0.5%ゼラチン、リン酸緩衝液pB7.5)150mgを注入して2時間放置し、前記緩衝線で三面洗浄して、抗体コート面相を用意した。実施例 2
- 1) 新鮮血漿4.42に塩酸ベンザモジン(10mH)、 DFP (1mH) 、PMSP (1mH)およびダイズトリブ シンインヒピター(50mg/2)を加え、LM BaCla を350 計演下した。以下の複製操作はすべて 4 ℃で行った。 1 時間提择後、5000回転で30 分間遠心し、沈微を採取した。沈毅に0.15月 NaCl (5 eH塩酸ペンザミジン) pR7.4 を700 4加えて二回洗浄した。パリウム塩に優着し た蛋白質は、0.2M BDTA p87.4 (5mM塩酸ペン ザミジン、0.1mM DFP)を860 叫添加すること により溶出した。低海被を1時間撹拌後、5000 回転で30分間達心し、抗戦を除去した。上情 を0.1Mリン酸機衝液 pH6.0(1aM 塩酸ペンザ ミジン)に透折したのち、透折に使用した鍵 街液と同一の幾街液で平衡化したDBAB-Sephacel カラムにかけ、0.1Mから0.7M FaCl までの直 線的構度勾配(0.1Mリン酸镀衡核pH5.0、1 all塩酸ベンザミジン)で溶出し、PC菌分を採 取した。採取液を0.05% トリスー塩酸緩衝液 pH8.0 (1mn塩酸ペンザミジン) に対して透析
- した。 透析性、DPPをlaHになるように、PHSP を0.1mM になるように添加した。0.05M トリ スー塩酸緩衝放pH8.0(1mH塩酸ペンザミジン) で平衡化したDEAE-Sephacel カラムにかけ、 D N から0.5H NaCl 虫で直線的濃度勾配(0.05 η トリスー塩酸緩衝液p88.0 、1mH 塩酸ペン ザミジン、2mM CaCls)で溶出し、PC面分を採 取した。採取被を50eHイミダゾール緩衝液pl 6.0 (lsH塩酸ペンザミジン) に透析した。透 折により生じた沈徽を20000 翻転で10分間違 心して除去した。上情にCoCls を2 mHになる ように加え、50mHイミダゾール級街被pB6.0 (1mH塩酸ペンザミジン、2mH CaCla) で平衡 化したHeparia-Sapharose カラムにかけ、0 N から0.8H NaCl まで直線的複度勾配(50aH イミダゾール緩衝液pH6.0 、1mH 塩酸ペンサ ミジン)で将出し、精製PCを採取した。その 最終題収率は25%であった。
- 精製したPC 50 mを同容量のフロイント完全アジュバンドと共にBALB/cマウス(メス、

# 特開平2-236452 (6)

8週齢)の腹腔内に投与し、更に15層を2週 間後に尾紗線内へ投与し、3日後に膵臓経胞 を摘出し、ミエローマ補助株P301と細胞融合 した。銅陶融合はポリエチレングリコール4000 を用いてWibles and Milstein の方法(文献 4))で行った。次に96ウエルマイクロプレー トを用いて限昇希釈法によりPCと反応するハ ィブリドーマを3回クローニングし、抗PC抗 体型生セルラインとして確立した。セルライ ンの保存培地としては牛胎児血清を10%に含 むRPN11640培地を使用した。セルラインより モノクローナル抗PC抗体を常法により得た。

3) 抗PC抗体 5 mgを0.1M酢酸緩衝液pH4.2 で透 折した後、プタ質・ペプシン0.2mg を加え37 てで24時間インキュベートした。28を7.0 に 合わせた後、Ultrogel AcA44カラムにかけて 0.1kリン酸機衡液p#7.0 でゲル鍵通を行い、 P(ab')』を得る。P(ab')』を0.18リン酸緩衝 被pH6.0 に透折した後、0.18メルカプトエチ ルフミン(0.111リン酸緩衝板 p86.0、5m1 8DTA) セットとし、本発明測定は策とした。

50点を最加し37℃で90分間インキュベートし た。Q.INリン酸超過波p86.0(5aM EDTA) で平 耐化したSephadex G25カラムに通して透析を 行い、Pab-SBを得た。一方、酵素として西洋 ワサビ・ベルオキシダーゼ(BRPと略す) Ing を0.1mリン酸緩衝被p87.0 に溶解し、N-スク シンイミジル-4-(X-マレイミドメチル)・シク ロヘキサン-1- カルボキシレート0.7mg (N.N - ジメチルホルムアミドに熔解する)を添加 し30℃で60分間インキュベートした。0.1 M リン酸镀衡複pH6.0 で平衡化したSephadex G 25カラムに通して透析を行い、マレイミド化 BRP を得た。Fab-SEとマレイミド化HRP とを 混合して4℃で一夜間インキュベートし、0.1 N リン酸緩衝根pR6.5 で平衡化したUltrogel AcA44 カラムでゲル貧退を行いBRP 模様抗PC 抗体を得た。

実施例1で得られた抗体コート固相および実 施例2で得られた酵素構造抗体を組み合わせて

#### 塞施闸3

被検血洗あるいは血情の前処理は、次のよう に行った。血漿あるいは血清検体 150㎡に0.38 光クエン酸ナトリウム (0.18トリスー運動緩衝 被pH7.5 、0.15M NaCl) 600 点を加えた後、IM BaCls を60㎡ 摘下し、1時間氷冷下で撹拌後、 15000 回転で5分間違心し沈潔を得た。沈澱に 0.2H BDTA (0.1M トリスー塩酸緩衝波pH7.5 、 O. ISH NaCI) 50 mを加えて溶解し、アッセイ提 街波として、0.05M トリスー塩酸機街液pH7.5 (0.2H RaCl 、0.5 %牛血清アルプミン、0.05 %Iweea-20、0.05mH EDTA 、0.02%チメロサー ル) を 250世加え、そのうちの100 単を被検検 体として使用した。

#### 家族例 4

実施例1における抗体コート固相に1ウエル 当たり実施例3の被検検体100㎡を注入し、意 温で一夜間インキュペートする。0,058 トリス 一塩酸緩衝被pH7.5 (0.28 MaC1、0.5 %牛血清 アルブミン、0.05% Tween-20、0.05mM EDTA 、

0.02%チメロサール) で三国洗浄後、実施例 2 における酵素振嫌抗体 100点を加えて窒温で60 分間インキューペートする。0.05M トリスー塩 酸緩衝波pH7.5 (0.2% NaCl、0.5 %牛血清アル ブミン、0.05%Tweem-20、0.05mM EDTA 、0.02 ガチメロサール)で三国洗浄後、2mg/ml濃度の o-フェニレンジアミン (クエン酸級街液pH4.65、 0.03%過酸化水素) 100 点を換えて変温に30分 間放置し、分光光度計により被長490mm の吸光 度を測定する。

#### (発明の効果)

以下に記載する実験例をもって本発明の効果 を説明する。

#### 宝駄例 1

#### 状料および方法

正常ヒト血漿 1 al 当たり 1 st BaCl : 0.4 al を 加えて氷冷下60分間撹拌し、APC-PCI Complex (CIC) を吸着除去した虹漿(試料 a)を用意し た、次に試料 a に、前記実施例 2 で得られたPC を哲性化したAPC と実施例1で得られたPCI を

### 特開平2-236452 (ア)

反応させて顕製したAPC-PC[Complex (CIC) の 領域品を160mg/exになるように加え、復域抗原 溶液とした。前配実施例3および4におけると 同じ手順に従って測定を行った。

#### **益** 果

結果を図1に示す。図1の検触は、被検検体中のAPC-PCI Complex (CIC) の速度を衰し、磁軸は被長490mm の吸光度値を衰す。図1より本発明はAPC-PCI Complex (CIC) に対して特異性が高く、かつ検量性が良いことが判明した。実験例2

#### **域料および方法**

DIC 患者血漿50例、ワーファリン取用患者血 類19例、肝臓疾患患者血漿10例および健康成人 血漿20例について前記実施例3および4におけ ると同じ手順に従って測定を行った。

#### **劫\_** 果

結果を図2に示す。図2の左側は健康成人血 数についてであり、APC-PCI Complex (CIC) の 測定値の平均は 0.57ng/edであった。また、ワ ーファリン服用患者血費および肝臓疾患患者血 量のAPC-PCI Complex (CIC) の測定値の平均は、 それぞれ0、37mg/ml、1、64mg/mlであった。それ に対して、DIC患者血漿のAPC-PCI Complex(CIC) の測定値の平均は3、23 mg/mlであり、高い値を 示し、DIC の診断に有用であることが判明した。 実験例 3

### 試料および方法

急性前骨難球性白血病患者 I 例の経過観察を 40日にわたる長期間行い、PDP 、PCI 、PCの規 定と同時に、前記実施例 3 および 4 におけると 同じ手順に従ってAPC-PCI Complex (CIC) の別 定を行った。

#### **苗\_果**

結果を図3に示す。APC-PCI Complex (CIC) の調定値は、他の概面検査の別定値に比較して 単期に高値を示し、DIC の早期診断が可能となることが判明した。

#### 4. 国面の簡単な説明

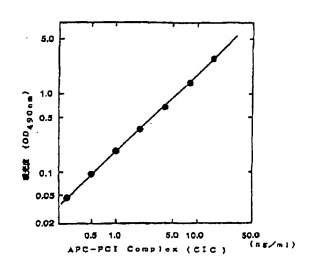
図1は実験例1の結果を示すグラフであり、

本発明測定方法による APC-PCI Complex (CIC) と被長490mm の吸光度値との間の関係を表すグ ラフである。

図2は実験例2の結果を示すグラフであり、 健康成人および各種度悪患者のAPC-PCI Complex (CIC) の例定値を表すものである。

図3は実験例3の結果を示すグラフであり、 一人の急性前骨髄球性白血病患者のPOP、PCI、 PC、APC-PCI Complex (CIC) の例定値を経時的 に追跡した結果である。

# **2**1



出顧人代理人 古 谷 蓼

持開平2-236452 (8)

